PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-085405

(43)Date of publication of application: 02.04.1996

(51)Int.Cl.

B60R 21/16 C08L 83/04 C09D183/04 D06N 15/65

(21)Application number: 06-221771

(71)Applicant: TAKATA KK

(22)Date of filing:

16 09 1994

SHIN ETSU CHEM CO LTD

(72)Inventor: CHIKARAISHI TSUNFO

MASUDA HIROSHI

OHASHI HIROSHI TAKAHASHI YOSHINOBU

NAKAZATO MORIZO FUKUDA TAKESHI

(54) GROUND RABRIC FOR AIR BAG AND MANUFACTURE THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve the adhesiveness of a silicone rubber film to a fabric and improve the film strength by containing specific elements as main constituents, and forming the silicone rubber film into an aqueous emulsion.

CONSTITUTION: Organopolysiloxane of 100 pts.wt. containing two OR2 groups in one molecule of the formula, organopolysiloxane of 0.5-50 pts.wt. containing three Si-H bondings in one molecule, silica of 0.5-100 pts.wt., organoalkoxysilane of 0.1-20 pts.wt. containing the amide group and carboxyl group, the epoxy group of 0.1-20 pts.wt., and a hardening catalyst of 0.01-10 pts.wt. are contained as main constituents in an aqueous emulsion, where R1 is the nonsubstitutional or substitutional monovalent hydrocarbon group having the carbon number of 1-20 of the same of different types. Z is the group of the same or different type expressed by OR2 or (OSIR1R1)kOR2, and R2 is hydrogen atom or the nonsubstitutional or substitutional monovalent hydrocarbon group having to 20 carbon atoms. The adhesive property of a siliconer rubber film to a fabric is improved, and the film strength can be increased.

 $X \begin{bmatrix} R^1 \\ Si - 0 \\ R^1 \end{bmatrix}_{\underline{n}} \begin{bmatrix} Z \\ Si - 0 \\ Z \end{bmatrix}_{\underline{n}} \begin{bmatrix} R^1 \\ Si - X \end{bmatrix}$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.08.1998

[Date of sending the examiner's decision of rejection] [Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]
[Date of registration]

3083457

30.06.2000

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.*

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号 特開平8-85405

(43)公開日 平成8年(1996)4月2日

技術表示簡所

B60R 21/16	•		2///22/19///
COSL 83/04	LRM		
C 0 9 D 183/04	PMS		
D06M 15/65			
		審查請求	未結求 請求項の数2 OL (全10頁)
(21)出願番号	特順平6-221771	(71)出順人	000108591
			タカタ株式会社
(22)出顧日	平成6年(1994)9月16日		東京都港区大本木1丁目4番30号
		(71)出願人	000002060
			倡越化学工業株式会社
			東京都千代田区大手町二丁目6番1号
		(72)発明者	力石 恒雄
			滋賀県彦根市原町504-27
		(72)発明者	増田 泰士
			從賀県彦根市長曾根南町422
		(74)代理人	弁理士 山本 亮一 (外1名)
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】 エアパッグ用基布及びその製造方法

鐵別記号

(57) 【要約】 (修正有) 【目的】 軽量かつ柔軟性、耐圧性、耐久性、難燃性に

【特許請求の筋囲】

【請求項1】

[/k.1.]

(A) 一般式

[式中、R'は同一又は異種の炭素数1~20の非置換又は置換1価炭化水素基。2 はR'、OR" 又は(OSiR'R'),OR" で示される同一又は異種の基、R'は水素原子又は 炭素数1~20の非置換又は置換1価炭化水素基、kは0~1,000 の整数 xはp¹ 又はOR² で示される同一又は異種の基を表し、mは 100~10,000の整数、nは 0 ~1,000 の整数] で示され、1分子中に少なくとも2個のOR* 基を含むオルガノ ポリシロキサン

· · · 100重量部

- (B) 1分子中に少なくとも3個のSi-H結合を含有するオルガノポリシロキサン · · · 0.5~50亩量初
- (C) シリカ及び/又はポリシルセスキオキサン ・・・ 0.5~100 重量部
- (D) アミド基及びカルボキシル基含有オルガノアルコキシシラン及び/又はそ の部分加水分解縮合物 ・・・ 0.1~20重量部
- (E) エポキシ基又はアミノ基含有オルガノアルコキシシラン及び/又はその部 分加水分解縮合物
- (F) 硬化用触媒

を主成分とし、かつ水件エマルジョンであることを特徴 とするシリコーン系処理組成物で処理されたエアバッグ 用基布。

【請求項2】 請求項1に記載のシリコーン系処理組成 物で基布を処理する場合に、途布液の粘度が 2,000~10 0,000 センチポイズであり、かつ絵丁量が固形分で10~ 50g/m となるように塗工することを特徴とするエアバッ グ用基布の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、エアバッグ用基布及び その製造方法に関する。本発明に係るエアバッグ用基布 は柔軟性と難燃性に優れ、エアバッグ用として極めて好 適である.

[0002]

【従来の技術】従来、エアバッグは、ポリエステル、ポ リアミド等の合成繊維の織物に、高圧ガス遮断性を付与 するため、クロロプレン系、ポリプタジエン系等のエラ の特性を得るためには、エラストマーをかなりの厘みで コーティングする必要があり、厚く、重く、更に風合い も硬くなるため、折りたたみ性が悪く、収納容稽が大き く必要であった。また、高温地域で使用する場合、ハン ドル内収納部の温度は、 100℃以上となり、耐熱性、耐 候性等において必ずしも十分であるとは言えなかった。 【0003】かかる問題に対し、経糸及び/又は緯糸が 全芳香族ポリアミド繊維からなる平繊織物の片面にシリ コンゴムを積層してなるエアバック(特開昭63-78 744号公報参照)、所定数の基布からなり、インフレ 50 ニウム塩系界面活性剤の存在下で乳化重合してなるオル

・・・ 0.1~20 重量部 · · · 0.01~10重量部

ーターからの圧力気体により膨張展開するようになって いるエアバックにおいて、前記基布が、内面側にシリコ ンゴムの薄膜が形成された合成樹脂からなる織布によっ て形成されたエアバッグ(特開平2-270654号公 報参照)等が提案されている。いずれの場合も、シリコ ーンゴムの使用により、耐熱性、耐候性等の面では大幅 に改善されているものの、通常、塗工し易い様に有機溶 剤で希釈し、粘度調整を行なう必要がある。しかし、有 30 機溶剤を用いることは、作業環境において静電気等によ る着火の危険性があり、また吸引、皮膚接触等により作 業者が健康を害する等の問題がある。さらには、大気汚 染を防止するため、乾燥工程等で揮発した溶剤を回収す る必要があり、そのための装置が必要となる。この様な 問題点があることから、有機溶剤を使用しないで添工出 来る処理組成物が待ち望まれていた。

【0004】そこで、有機溶剤を用いない処理組成物と して、水性エマルジョンタイプの組成物が提案されてい る。例えば、ヒドロキシル化ジオルガノシロキサン、コ ストマーがコーティングされていた。しかしながら、そ 40 ロイダルシリカ及び有機錫化合物もしくは有機アミン化 合物からなり、pHが9~11.5の範囲にあるシリコ ーンエマルジョン組成物(特開昭56-16553号公 報参照)が提案されているが、基布に対する接着性が悪 く、また、強アルカリ性のため使用に際して種々の割約 を受けるという問題を有している。

> 【0005】この種の組成物において接着性を改良する ために、例えば、環状オルガノシロキサンとアミノアル キルトリアルコキシシラン等の官能基金有オルガノトリ アルコキシシランとをスルホン酸系或いは第4級アンモ

ガノポリシロキサンラテックス組成物 (特開昭54-1 31661号公報参照)、ジメチルシロキサン単位とモ ノフェニルシロキサン単位とからなるシロキサンプロッ クコポリマー、水、カチオン系界面活性剤、 ノニオン系 界面活性剤、充填剤及びアミノファンクショナルシラン からなるシリコーンラテックス組成物(米国特許第38 17894号明細書参照)、ヒドロキシル基含有オルガ ノポリシロキサンエマルジョン、アミノファンクショナ ルシランと酸無水物との反応生成物、エポキシファンク ショナルシラン、イソシアナート基含有オルガノシラン 10 の改良も要請されていた。 から選ばれるシラン化合物、コロイダルシリカ、硬化用 **触媒からなるシリコーン水性エマルジョン組成物 (特開** 平5-98579号公報参照)等が提案されている。し かしながら、いずれの場合も、ある程度の接着性改良の 効果は認められるものの、まだ不十分であり、且つ皮膜 強度が弱いことも含め、高圧ガスによる瞬間的な膨張に 耐えるという過酷な条件において、縫製部分の引裂き強 度を保持するには必ずしも十分であることは言えないの が現状である。

*【0006】一方、軽量化、柔軟性の改良等を目的とし て、フィラメント織物にシリコーン樹脂液を浸漬処理に より含浸させるエアバッグの製造方法 (特開平5-16 753号公報参照)も提案されている。確かに、塗布量 が少ない場合でも均一処理は可能で、軽量化には有効で あろうが、シリコーン樹脂が織物の糸/糸間に浸透して 潤滑剤として働くため、縫製部分の引裂き強度が大きく 低下するという重大な欠点を有するものであった。しか し、柔軟性についてはまだ不十分であり、また、難燃件

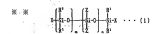
[0007]

【発明が解決しようとする課題】前記のような状況か ら、本発明は、軽量かつ柔軟性、耐圧性、耐久性、難燃 性に優れたエアバッグ用基布及びその製造方法を提供し ようとしてなされたものである。 [00008]

【課題を解決するための手段】本発明は前記の課題を解 決したものであり、第一の発明は、

[4:2]

(A) 一般式



[式中、R'は同一又は異種の炭素数1~20の非置換又は置換1価炭化水素基、Z はR'、OR' 又は(OSiR'R'), OR' で示される同一又は異種の基、R'は水素原子又は 炭素数1~20の非置換又は置換1価炭化水素基、kは0~1,000 の整数、XはR 又はOR² で示される同一又は異種の基を表し、mは 100~10,000の整数、nは0 ~1,000 の整数] で示され、1分子中に少なくとも2個のOR* 基を含むオルガノ ポリシロキサン

(B) 1分子中に少なくとも3個のSi-H結合を含有するオルガノポリシロキサン · · · 0.5~50重量

部

- (C) シリカ及び/マはポリシルヤスキオキサン ・・・ 0.5~100 策量部
- (D) アミド基及びカルボキシル基含有オルガノアルコキシシラン及び/又はそ の部分加水分解縮合物 · · · 0.1~20重量部
- (E) エポキシ基又はアミノ基含有オルガノアルコキシシラン及び/又はその部 分加水分解縮合物 ・・・ 0.1~20 重量部
- (F) 硬化用触媒

・・・0.01~10重量部

を主成分とし、かつ水性エマルジョンであることを特徴 とするシリコーン系処理組成物で処理されたエアバッグ 用基布、に関し、第二の発明は、前記のシリコーン系外 理組成物で基布を処理する場合に、塗布液の粘度が 2.0 00~100,000 センチポイズであり、かつ鈴工量が固形分 で10~50g/m²となるように塗工することを特徴とするエ アバッグ用基布の製造方法、に関するものである。

【0009】以下に本発明についてさらに詳しく説明す る。まず、シリコーン系処理組成物の(A)成分である

は、同一又は異種の炭素数1~20の非置換又は置換1価 炭化水素基であり、具体的にはメチル、エチル、プロピ ル、プチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチ ル、デシル、ドデシル、テトラデシル、オクタデシル等 の飽和脂肪族炭化水素基、ビニル、アリル等の不飽和脂 肪族炭化水素基、シクロペンチル、シクロヘキシル等の 飽和脂環式炭化水素基、フェニル、トリル、ナフチル等 の芳香族炭化水素基、及び/又はこれらの基の炭素原子 に結合した水素原子が部分的にハロゲン原子又はエポキ 一般式(1)で表わされるオルガノポリシロキサンのR'50 シ基、カルボキシル基、アミノ基、メタクリル基等を含

有する有機基で置換された基を挙げることができる。 k は本漢原子及び/又は炭素数1~20の非匿換又は置換1 個炭化水業基であり、水薬原子以外の基としては水と同 様の基を挙げることができる。 X は k "或いは式"の で 表わされる同一又は異種の基である。 Z は k "、の " 又は (の51 k")、の " で示される同一又は異種の基である。 は 100~10、00の整数であり、100未満では柔軟性が乏 しいものとなり、10、000より大きいと引襲を強度が低下

*~1,000 の整数であり、1,000 より大では柔軟性が不十 分となる。好ましくは0~100 の整数である。但し、後 途するSi-H結合を含有するオルガノボリシロキランを 架板反びの面から、1分子中に少なくとも2種の低。基 を含む必要がある。シロキサン青格中に分岐単位を含む ことは変支えない。

【0010】この様なオルガノポリシロキサンの具体例としては、下記のものを挙げることができる。

[0011]

[化4]

C₂H₂O (CH₃) CH₃ | CH

【0012】この様なオルガノボリシロキサンは、公知の方法によって合成することが出来、例えば、アルカリ金属承酸化物な技能媒の存在下に、オクタメデルテトラシロキサン等の環状シロキサンとα,ωーヒドロキシ40ポリシロキサンオリゴマー或いはオルガノアルロキシシンシンを得られる。また、上記オルガノボリシロキサンはエマルジョンとして、公知の乳化量合法、即ち、予ル環状シロキサン、オルガノアルコキンラン等をアニオン不界面活性利或いはカテオン系界面活性利或いはカテオン系界面活性利或いはカテオン系界面活性利ないはカテオン系界面活性利ないはカテオン系界面活性利ないなカテオン系界面活性利ないなカテオン系界面活性利ないなカテオン系界面活性利ないなカテオン系界面活性利ないなカテオン系界面活性利ないなカテオン系界面活性利ないなカテオン系界面活性対象によるような方式を表現した金の表現ないます。

【0013】前記の乳化重合の場合におけるオルガノア ルコキシシランとは、一般式

パ,Si(Off)。 [式中、R^{*}、R^{*}は前記と同じ、pは0、40
 1 又は2]で表わされ、具体向足しては、ジスチルトリメトキシンラン、ジメチルシェトキシシラン、フェニルトリメトキシンラン、ファニトリメトキンシラン、ファニア・リストマンシフ、マーフミノブロビルトリメトキシンラン、N-(β-アミノエチル)ーマーアミノブロビルトリメトキシンラン、N-(リーアミノブロビルトリメトキンシンフ、マーブリンドキシブロビルトリメトキシンラン、アトラエトキシンラン等を挙げることが出来る。これち(A)成分のオルガノボリシロキアいは、本発明においてはエマルジョンの5
 形態で使用することが発生しい。

【0014】次に、(B) 成分の1分子中に少なくとも 3 個のSi-H結合を含有するオルガノポリシロキサンは、 (A) 成分であるオルガノポリシロキサンの架橋剤とし て働く成分であり、一般式

【化5】

【0016】このオルガノポリシロキサンも前述の (A) 成分のオルガノポリシロキサンと同様、Si-H含有 環状シロキサンとヘキサメチルジシロキサン或いはテト ラメチルジハイドロジェンジシロキサンとを平衡化反応 或いは乳化重合することにより、或いはまた、メチルジ 20 クロロシラン、トリメチルクロロシラン、ジメチルクロ ロシラン等の共加水分解縮合反応による従来公知の方法 により合成することが出来る。これら (B) 成分のオル ガノポリシロキサンは、本発明においては、エマルジョ ンの形態で使用することが好ましい。 (B) 成分の配合 量は、(A)成分 100重量部に対して 0.5~50重量部で あり、0.5 重量部未満では架橋性が不十分で、シリコー ンゴム皮膜の強度が低下し、50重量部を超えると皮膜が 硬くなり、柔軟性が低下する、好ましくは1~30重量部 である。

【0017】次に、(C)成分のシリカ及び/又はポリ シルセスキオキサンは、シリコーンゴム皮膜の強度を向 上させ、且つ難燃性を向上させるための成分であり、コ ロイダルシリカを用いるか、或いは界面活性剤を用いて 水中に乳化分散したエマルジョンの形態が好ましい。予 め(A)成分或いは(B)成分のオルガノポリシロキサ ンに混合した後、界面活性剤を用いて水中に乳化分散し ても差し支えない。或いは、一般式R¹。Si(OR²)。。 「式 中、R'、R'は前記と同じ、qは0又は1]で表されるオ ルガノアルコキシシランを界面活性剤を用いて水中に乳 40 化分散した後、アルカリ金属水酸化物等の触媒を添加し て加水分解縮合反応を行なわせることによっても合成で きる。(C)成分の配合量は、(A)成分 100 重量部に 対して 0.5~100 重量部であり、 0.5重量部未満ではシ リコーンゴム皮膜の強度及び難燃性を向上させる効果が 無く、 100重量部を超えると皮膜が硬くもろいものとな り、強度及び柔軟性が低下する。好ましくは1~50重量 部である。

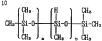
【0018】次に、(D) 成分としてのアミド基及びカ

* (式中、R'は前記と同じ、Yは水素原子或いはR'、aは 1~1.000 の正数、bは1~I,000 の正数、但しb=1 の場合、Yは水素原子であり、b=2の場合、Yの少な くとも1個は水素原子である)で表わされるものが通常 用いられる。シロキサン骨格中に分岐単位を含むことは 差し支えない.

10

【0015】この様なオルガノポリシロキサンの具体例 としては、下記のものを挙げることが出来る。

[4:6]



の部分加水分解縮合物は、シリコーンゴム皮障と基布で ある繊維との接着性を向上させるための成分であり、ア ミノアルコキシシラン及び/又はその部分加水分解縮合 物とジカルボン酸無水物とを反応させることにより得ら れるものである。 (D) 成分を得るための始発物質とし

てのアミノアルコキシシランは、一般式AR', Si (OR') [式中、R'、R'は前記と同じ、Aは式-R'(NR'R'),NR', (式中、R3は同一又は異種の炭素数1~6の非置換又は 置換2 価炭化水素基、R は前記と同じであるが 少かく

とも1個は水素原子であること)で表されるアミノアル キル基、rは0、1又は2]で表されるものであり、具 体的には下記のものを例示することが出来る。 Ha NCa Ha (CHa)Si (OCa Ha)a, Ha NCa Ha Si (OCa Ha)a,

H2 NC2 H4 NHC3 H6 (CHb) Si (OCH3)2 , H2 NC2 H4 NHC3 H6 Si (OCH3) 30 3.

(CHa) HNCa Ha Si (OCa Ha)a , (Car Has) HNCa Ha NHCa Ha Si (OC H₃)₃.

Co Ho CH2 (CH2) NC4 Ha NHC4 Ha (CH2) Si (OCH2) . Ha NCa Ha NHCa Ha NHCa Ha Si (OCa Ha)a

上記アミノアルコキシシランと反応させるためのジカル ボン酸無水物としては、例えばフタル酸無水物、コハク 酸無水物、メチルコハク酸無水物、マレイン酸無水物、 グルタル酸無水物、イタコン酸無水物等を挙げることが 出来る。

【0019】(D)成分は、上記始発物双方に対する親 溶媒、例えばアルコール中において、室温で1~5時間 混合することにより容易に得ることが出来る。この場 合、その反応生成物1分子中には少なくとも1個のアミ ド基及びカルボキシ基を含有することが必要であるた め、アミノアルコキシシラン又はその部分加水分解縮合 物の1分子中に存在するNH基1個に対して少なくとも 1分子のジカルボン酸無水物を反応させることが必要で ある。(D)成分の配合量は、(A)成分 100重量部に 対して 0.1~20重量部であり、0.1 重量部未満では繊維 ルボキシ基含有オルガノアルコキシシラン及び/又はそ 50 との接着性を向上せしめる効果が無く、20重量部を超え

ると柔軟性が低下する。好ましくは 0.5~10重量部であ る。

【0020】次に、(E)成分であるエポキシ基又はア ミノ基含有アルコキシシラン及び/又はその部分加水分 解縮合物は、柔軟性及び接着性を向上させるための成分 であり、以下のものが例示される。ソーグリシドキシブ ロピルトリメトキシシラン、 8- (3.4-エポキシ シクロヘキシル) エチルメチルジメトキシシラン、ャー アミノプロピルトリエトキシシラン、N- (β-アミノ エチル) - y - アミノブロビルメチルジメトキシシラ ン、N-シクロヘキシル-γ-アミノプロピルトリメト キシシラン、ャーモルホリノプロビルメチルジメトキシ シラン。(E)成分の配合量は、(A)成分 100重量部 に対して 0.1~20重量部であり、0.1 重量部未満では柔 軟性及び接着性の向上に効果が無く、20重量部を超える と、逆に架橋度が上がり過ぎるため、シリコーンゴム皮 膜が硬くなり柔軟性が低下する。好ましくは 0.5~10重 量部である。

【0021】次に、(F)成分の硬化用触媒は、本発明 で使用する処理剤成分を架橋硬化させるために配合する 20 ものであり、具体的には、例えばジプチル錫ジラウレー ト、ジプチル錫ジオクテート、ジオクチル錫ジラウレー ト、ジオクチル錫ジアセテート、オクチル酸鋸、ステア リン酸亜鉛、オクチル酸亜鉛、酢酸亜鉛、オクチル酸鉄 等の有機酸金属塩、n-ヘキシルアミン、グアニジン等 のアミン化合物などを挙げることが出来る。尚、これら の硬化用触媒は水溶性である場合を除き、予め界面活性 剤を用いて水中に乳化分散したエマルジョンの形態にし ておくことが望ましい。この (F) 成分の配合量は、

(A) 成分 100重点部に対して0.01~10重量部であり、 0.01重量部未満では処理剤を十分に硬化させることが出 来ず、シリコーンゴム皮膜の強度が低下し、10重量部を 超えると、不揮発分として皮膜中に残存する触媒成分が 皮膜特性を阻害する。好ましくは 0.1~5重量部であ

【0022】上記各成分をエマルジョンの形態にするた めに用いる界面活性剤としては、特に制限は無いが、例 えばアルキル硫酸塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、 アルキル燐酸塩等のアニオン系界面活性剤、ポリオキシ エチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキ 40 ルフェニルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステ ル、ソルビタン脂肪酸エステル等のノニオン系界面活性 剤、第4級アンモニウム塩、アルキルアミン酢酸塩等の カチオン系界面活性剤、アルキルベタイン、アルキルイ ミダゾリン等の両性界面活性剤などを挙げることができ る。本発明で使用する処理組成物には、必要により通常 繊維処理用に添加される他の成分、例えば増粘剤、消泡 剤、浸透剤、帯電防止剤、無機粉体、防腐剤等を適宜配 合することも出来る。

ッグ用織物については、特に制限が無く、各種織物が使 用可能であるが、繊維自体の強度、耐熱性等の面からポ リアミド系、ポリエステル系、アクリル系、アラミド系 等の合成繊維の長繊維糸、紡績糸或いは両者の混合糸を 素材とした平織物が好ましい。処理組成物を塗工する方 法についても、特に制限は無く、ナイフコート、ロール コート、スプレー塗布、浸漬塗布等の公知の方法により 行うことが出来る。また、塗工は両面塗工、片面塗工い ずれでもよいが、処理布の柔軟性のためには片面塗工が 10 好ましい。その後、常温で乾燥させることにより硬化皮 膜が形成されるが、必要に応じて加熱することにより、 硬化を促進させることは処理時間の短縮に有効である。 硬化皮膜はゴム弾性を有するもの(シリコーン系ゴム皮

12

膜) である。 【0024】しかし、本発明の目的を達成するために は、適切な塗工液の粘度範囲がある。すなわち、徐工液 の粘度が 2,000cpより低いと織物に浸透しすぎて基布全 体が硬くなり柔軟性に欠けるためエアバッグ用として適 さないばかりか、通気性、燃焼性も劣るものとなり、逆 に、粘度が 100,000cpより高いと均一釜工が困難とな り、また付着量が増大して柔軟性の劣るものとなるた め、塗工液の粘度を 2,000~100,000cp、好ましくは10, 000~50,000cpとする。粘度調整のための増粘剤として は、一般に用いられている水性の増粘剤が用いられる が、これには例えばСМС、ポリアクリル酸、デンブ ン、カゼイン、酢酸セルロース等が挙げられるが、作業 性等の理由によりCMCが好ましい。織物に対する釜布 量については、固形分として10g/m^{*}未満では縫製部分の 強度向上効果、難燃性の付与効果等が少なくなり、50g/ 30 ㎡を超えると軽量化、柔軟性の面で不利となるため、10 ~50g/m とする。

【0025】エアバッグはシリコーンゴムを用い、エア バッグの内面にその薄膜を形成させると、シリコーンゴ ムはそのコーティング厚さを薄くしてもピンホールが発 生し難いというシリコーンゴム特有の性能を有している ので、シリコーンゴムの膜であれば従来のクロロプレン ゴムに比し、かなり薄く形成することができる。その結 果、エアパッグを密にかつコンパクトに折り畳むことが できる。したがって、エアバッグの折り畳み容量を小さ くでき、エアバッグの格納スペースを削減することがで きる。これにより、本発明の基布を用いたエアバッグは エアバッグ装置の小型化に確実かつ十分に対応すること ができる。また、シリコーンゴムの膜は従来のクロロブ レンゴムの膜に比し、薄く形成できることから、シリコ 一ンゴムの薄膜が形成された基布は、従来のエアバッグ 基布に比し、比較的柔らかいものとなる。したがって、 エアバッグの折り畳みが容易であるとともに、より一層 小さく折り畳むことが可能である。

【0026】しかも、シリコーンゴムコーティングの基 【0023】本発明で処理組成物により処理するエアバ 50 布が柔らかいことによりエアバッグをスムーズに膨張展

開させることができ、エアバッグの展開性能を向上させ ることができる。そのうえ、エアバッグが折り畳まれた 状態では基布内面のシリコーンゴム薄膜同士が互いに圧 接するようになるが、シリコーンゴムは摩擦係数が比較 的小さいという特有の性能を有しているので滑りがよ く、膨張展開時におけるエアバッグ内面間の摩擦の影響 が小さくなる。したがって、基布の糸が摩擦熱によりダ メージを受けることが防止されて、エアバッグを確実に かつスムーズに膨張展開させることができ、この点から もエアバッグの展開性能をさらに一層向上させることが 10 できる。このようにして、本発明によればエアバッグを より一層コンパクトに折り畳むことができるとともに、 折り畳み方法の自由度も大きくなる。その結果、エアバ ッグ装置の製造がより一層容易となる。さらに、シリコ ーンゴム薄膜がインフレータからの高温の圧力気体によ り劣化することはほとんどないので、エアバッグは必要 時に確実にかつ滑らかに膨張展開することができる。そ のうえ、シリコーンゴム薄膜が熱等により経時的に劣化 することはないので、例えば熱帯等の高温地帯や寒帯等 の低温地帯等で車両を長期間使用してもエアバッグの強 20 度はほとんど変化せず、エアバッグの耐久性が向上す

[0027] 【室施例】

参考例1 < (A) 成分の調製>

オクタメチルシクロテトラシロキサン500g. フェニルト リエトキシシラン5.4g及び10%ドデシルベンゼンスルホ ン酸水溶液100gを2リットルポリエチレン製ビーカーに 仕込み、ホモミキサーにて均一に混合した後、水394.6g を徐々に加えて水中に乳化分散させ、次いで、圧力300k 30 ジオクチル錫ジラウレート300gとポリオキシエチレンノ g/cm² で高圧ホモジナイザーに2回通し、安定なエマル ジョンを得た。このエマルジョンを攪拌装置、温度計、 還流冷却器の付いた2リットルガラスフラスコに移し、 50℃で24時間重合反応を行った後、25℃で24時間熟成し てから10%炭酸ナトリウム水溶液で中和して「エマルジ ョンA」を得た。このエマルジョンは、 105℃で3時間 乾燥後の不揮発分が45.5%であり、エマルジョン中のオ ルガノポリシロキサンは、GPC、IR、NMR等の機 器分析を行ったところ、下記平均式で表されるものであ った。

【0028】参考例2 < (B) 成分の調製> 攪拌装置、温度計、還流冷却器の付いた1リットルガラ スフラスコにテトラメチルシクロテトラシロキサン600

仕込み、室温で12時間平衡化反応を行った後、炭酸水素 ナトリウム21.6gで中和した。得られたオルガノポリシ ロキサンについて、GPC、IR、NMR等の機器分析 を行ったところ、下記平均式で表されるものであった。 [化8]

14

得られたオルガノポリシロキサン300gとポリオキシエチ レンノニルフェニルエーテル (EO10モル付加物) 50g を2リットルポリエチレン製ビーカーに什込み、ホモミ キサーで均一に混合した後、水650gを徐々に加えて水中 に乳化分散させ、次いで、圧力300kg/cm で高圧ホモジ ナイザーに2回通し、安定な「エマルジョンB」を得

【0029】参考例3 < (D) 成分の調製> 提拌装置、温度計、還流冷却器及び滴下ロートの付いた 1リットルガラスフラスコにマレイン酸無水物98g 及び エタノール319gを仕込み、均一に溶解した後、vーアミ ノプロピルトリエトキシシラン221gを室温下、1時間で 滴下した。滴下終了後、更に1時間攪拌を継続し反応を 行ない、淡黄色透明な「溶液D」を得た。この溶液は、 105℃で3時間乾燥後の不揮発分が48.5%で、溶液中の 反応生成物について、GPC、IR、NMR等の機器分 析を行ったところ、下記式で表されるものであった。 HOOCCH=CHCONHC, Ho Si (OC, Ho),

【0030】参考例4 < (F) 成分の調製> ニルフェニルエーテル (EO10モル付加物) 50gを2リ ットルポリエチレン製ビーカーに仕込み、ホモミキサー で均一に混合した後、水650gを徐々に加えて水中に乳化 分散させ、次いで、圧力300kg/cm² で高圧ホモジナイザ 一に2回通し、安定な「エマルジョンF」を得た。 【0031】実施例1~3、比較例1~5

: <処理組成物の調製>表1に示す配合量で、まず(C) 成分としてコロイダルシリカ(日産化学社製スノーテッ クスC、有効成分20%) に、攪拌下で(D)成分である 「溶液D」を添加し、次に、(E)成分としてvーグリ シドキシプロピルトリメトキシシランを添加した後、更 に30分間攪拌を続け均一な分散液を得た。次いで得られ た分散液を、攪拌下で (A) 成分である「エマルジョン A」中に徐々に添加した後、更に (F) 成分である「エ マルジョンF」及び(B)成分である「エマルジョン B」を添加した。更に、攪拌下で、増粘剤としてカルボ キシメチルセルロース (第一工業製薬社製セロゲンF) を添加し、粘度30,000センチポイズの処理組成物を調制

g、ヘキサメチルジシロキサン32.4g 及び硫酸12.6g を 50 【0032】<処理布の製造>繊度 420デニールの66ナ

15

イロン長繊維糸を用い、経緯糸各46本/インチ密度で平 織にした織物に、上記処理組成物が固形分で約30g/m²の 塗布量となる様にナイフコートした後、 150℃で 2 分間 加熱硬化を行ない、試験用の処理布を製造した。この処 理布について下記のようにして特性を評価した。

<特性の評価方法>

・柔軟性・・・上野山式風合いメーターを用い、処理布 (15cm幅) の折曲げ抵抗値を測定した。 (数値の小さい 方が柔軟件良好)

*・縫製部分の引裂き強度・・・2枚重ねにした処理布 (5 cm幅) の端部から 5 mmのところをポリエステル糸で 縫製し、反対側の各々の端部を引張り、縫製部分の処理 布が引裂かれる強度を測定した。 (図2参照) ・燃焼性・・・FMVSS 302法により評価した。 燃焼速度101.2mm/分以下が合格。 特性の評価結果を表1に示す。

16

[0033]

表11

				124				*		
	実 施 例			比 較 例						
成分	1	2	3	1	2_	3	4	5	未処理	
エマルジョンA	220 (100)	220 (100)	220 (100)	220 (100)	220 (100)	220 (100)	220 (100)	220 (100)	(-)	
" B	30 (9)	(1.2)	100 (30)	(-)	30 (9)	30 (9)	30 (9)	30 (9)	(-)	
スノーテックスC	75 (15)	5 (1)	250 (50)	75 (15)	, (-)	75 (15)	75 (15)	75 (15)	(=)	
溶液D	10 (4.9)	1.1 (0.5)	20 (9.7)	10 (4.9)	10 (4.9)	(-)	10 (4.9)	10 (4, 9)	(=)	
ィーグリシドキシブロビル トリメトキシシラン	3 (3)	0.5 (0.5)	18 (10)	3 (3)	(3)	(3)	(-)	3 (3)	(-)	
エマルジョンF	(1.2)	0.4 (0.1)	16 (4.8)	(1.2)	(1.2)	(1.2)	(1.2)	(-)	(-)	
塗布量 (g/u²)	32	33	29	30	32	32	30	33	_	
柔軟性 (g)	22	18	27	21	18	24	35	14	16	
総製部分の引裂き強度(kgf)	75	63	94	32	26	25	29	16	21	
燃焼性 (mm/min.)	52	71	31	120	183	85	92	187	(*)	

(注) 1. 成分欄の数字は配合量 (重量部) を、()内はそのうちの固形分量 (不揮発分の重量部)、 または有効成分量を示す。塗布量は処理布と未処理布の重量差から求めた。

2. 燃焼性欄の (*) 表示は、垂れ落ちが激しく試験を中断したことを示す。

【0034】実施例4~6、比較例6~7 図1に概要を示すコーティング機を用いてエアバッグ用 基布を製造し、特性を評価した。処理組成物は、実施例 1においてカルボキシメチルセルロース (第一工業製薬 30 記実施例に準じて特性を評価した。なお、付着量は塗工 社製セロゲンF) により粘度を23,000センチポイズと 3 00センチポイズに調整したものを用いた。上記の処理組 成物を用い、ウオータージェットルームで織り上げた濡 れ生布にキスロールナイフコーターを用いて連続竣工

※し、コーティング基布を得た。その際、コーターの調整 により付着量を変化させた。粘度、付着量については表 2に記載した。得られたコーティング基布について、前 しない部分と塗工した部分の重量差から固形分の付着量 として求めた。通気量はフラジールテスターを用い、圧 力12.7mmH₂0 で測定した。評価結果を表2に示す。 [0035]

【表 2 】

し、予備乾燥80℃×1分、加熱硬化180℃×1分で処理 ※

	実 施 例			比較例		
	4	5	6	6	7	
処理組成物粘度(cp) 付着量(g/n²)	23,000 27.0	23, 000 23, 8	23,000 13.5	23,000 9.0	300 25, 5	
柔軟性(g) 辞製部分の(kgf) 引殺者強度(kgf)	21 72	20 68	17 55	16 34	29 22	
燃焼性(sa/sin) 通気量(cm³/cm³/sec)	25 < 0.01	60 <0.01	95 <0.01	125 0.10	110 0.20	

[0036]

【発明の効果】本発明によれば、得られたエアバッグ用 基布は、形成されたシリコーンゴム皮膜が布との接着性 が良く、皮膜強度が強く、柔軟性に優れ、縫製部分の引 裂き強度に優れ、且つ難燃性にも優れる。 【図面の簡単な説明】

【図1】実施例4~5、比較例6~7で使用したコーテ イング機の概要を示す図である.

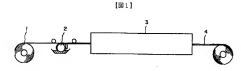
【図2】縫製部分の引裂き強度を測定するための試験片 及びその引張り方向を示す図で、(a)は試験片の概要 を示す説明図、(b) は引張り方向を示す説明図であ

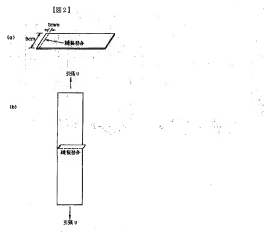
17

【符号の説明】

* ユア炉、4 コーティング基布

1 濡れ生布、2 キスロールコーター、3 乾燥/キ*





フロントページの続き

(72)発明者 大橋 博司

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料 技術研究所内

(72)発明者 高橋 吉信 群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料 技術研究所內

(72)発明者

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料

技術研究所内 (72)発明者

東京都千代田区大手町二丁目6番1号 信 越化学工業株式会社本社内